

10/10/1996
5060
Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference H 2867 PCT	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. PCT/EP99/03362	International filing date (day/month/year) 15 May 1999 (15.05.99)	Priority date (day/month/year) 27 May 1998 (27.05.98)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 7/06, 7/48		
Applicant HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN		

1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.

2. This REPORT consists of a total of 6 sheets, including this cover sheet.

This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).

These annexes consist of a total of _____ sheets. /

3. This report contains indications relating to the following items:

- I Basis of the report /
- II Priority
- III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
- IV Lack of unity of invention
- V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
- VI Certain documents cited
- VII Certain defects in the international application
- VIII Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 02 December 1999 (02.12.99)	Date of completion of this report 11 September 2000 (11.09.2000)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.



I. Basis of the report

1. This report has been drawn on the basis of (*Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.*):

the international application as originally filed.

the description, pages 1-16, as originally filed,
pages _____, filed with the demand,
pages _____, filed with the letter of _____,
pages _____, filed with the letter of _____.

the claims, Nos. 1-15, as originally filed,
Nos. _____, as amended under Article 19,
Nos. _____, filed with the demand,
Nos. _____, filed with the letter of _____,
Nos. _____, filed with the letter of _____.

the drawings, sheets/fig _____, as originally filed,
sheets/fig _____, filed with the demand,
sheets/fig _____, filed with the letter of _____,
sheets/fig _____, filed with the letter of _____.

2. The amendments have resulted in the cancellation of:

the description, pages _____

the claims, Nos. _____

the drawings, sheets/fig _____

3. This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).

4. Additional observations, if necessary:

TENT COOPERATION TRE, /

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION
(PCT Rule 61.2)

To:

Assistant Commissioner for Patents
 United States Patent and Trademark
 Office
 Box PCT
 Washington, D.C.20231
 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

in its capacity as elected Office

Date of mailing (day/month/year) 07 January 2000 (07.01.00)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE
International application No. PCT/EP99/03362	Applicant's or agent's file reference H 2867 PCT
International filing date (day/month/year) 15 May 1999 (15.05.99)	Priority date (day/month/year) 27 May 1998 (27.05.98)
Applicant HOLLENBERG, Detlef et al	

1. The designated Office is hereby notified of its election made:

in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:

02 December 1999 (02.12.99)

in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:

2. The election was

was not

made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Authorized officer A. Karkachi Telephone No.: (41-22) 338.83.38
---	---



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/EP 99/03362

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: BOX III

In the opinion of the Examining Authority, Claims 14 and 15 concern subject matter that falls under PCT Rule 67.1(iv). Consequently, no opinion is established regarding the industrial applicability of the subject matter of these claims (PCT Article 34(4)(a)(i)).

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/EP 99/03362

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement

Novelty (N)	Claims	2-5, 8, 9, 15	YES
	Claims	1, 6, 7, 10-14	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-15	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-13	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

1. PRIOR ART (PCT RULE 64.1 - 64.3)

D1: EP-A-0 394 920

D2: Drug and Cosmetic Industry, May 1996, page 101

2. NOVELTY (PCT Article 33(2))

2.1 D1 describes hair care preparations containing a combination of biotin and at least one glycoprotein (cf. Example 1). Consequently, the subject matter of Claim 1 is not novel.

2.2 The technical features of Claims 6, 7 and 10-14 are also described in D1 (cf. Claims 1-5 and 10). Consequently, the subjects of Claims 6, 7 and 10-14 are not novel either.

3. INVENTIVE STEP (PCT Article 33(3))

3.1 D1, which is considered the closest prior art, discloses a preparation containing biotin and a glycoprotein (cf. Example 1). The subject matter of Claim 2 differs from D1 in that it concerns a vegetable glycoprotein.

3.2 D2 describes a soybean glycoprotein that stimulates protein production in the skin. The invention consists merely in making a selection from a series of equivalent alternatives. Under such circumstances, the subject matter of Claims 2-5 and 15 cannot be considered inventive.

3.3 Dependent Claim 8 does not appear to contain any additional features which, in combination with the features of Claim 1, could lead to subject matter involving an inventive step, since the use of a penetration auxiliary substance in a human skin care preparation is conventional practice.

3.4 The feature of dependent Claim 9 is already known from D1 (cf. page 3, line 16). A person skilled in the art could therefore easily apply this feature known from D1 and thus arrive at Claim 9, without being inventive.

3.5 The present application does not meet the requirement of PCT Article 33(3) because the subject matter of Claims 2-5, 8-9 and 15 does not involve an inventive step (PCT Rule 65.1 and 65.2).

3.6 The PCT Contracting States do not have uniform criteria for assessing the industrial applicability of Claims 14 and 15 in their present form. Patentability can also depend on the wording of the claims. The EPO, for example, does not recognise the industrial applicability of claims to the medical use of a compound; it does, however, allow claims to the first medical use of a known compound or to the use of such a compound in the manufacture of a drug for a new medical application.



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/EP 99/03362

VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

1. Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not indicate the relevant prior art disclosed in documents D1 and D2 and does not cite those documents.

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM
GEBIET DES PATENTWESENS

REC'D
15 SEP 2000
WIPO PCT

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts H 2867 PCT	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03362	Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 15/05/1999	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 27/05/1998
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK A61K7/00		
Anmelder HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN et al.		
<p>1. Dieser internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der internationale vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt.</p> <p>2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt 6 Blätter einschließlich dieses Deckblatts.</p> <p><input type="checkbox"/> Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).</p> <p>Diese Anlagen umfassen insgesamt Blätter.</p>		
<p>3. Dieser Bericht enthält Angaben zu folgenden Punkten:</p> <ul style="list-style-type: none"> I <input checked="" type="checkbox"/> Grundlage des Berichts II <input type="checkbox"/> Priorität III <input checked="" type="checkbox"/> Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erforderliche Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit IV <input type="checkbox"/> Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung V <input checked="" type="checkbox"/> Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erforderliche Tätigkeit und der gewerbliche Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung VI <input type="checkbox"/> Bestimmte angeführte Unterlagen VII <input checked="" type="checkbox"/> Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung VIII <input type="checkbox"/> Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung 		

Datum der Einreichung des Antrags 02/12/1999	Datum der Fertigstellung dieses Berichts 11.09.2000
Name und Postanschrift der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde:  Europäisches Patentamt - P.B. 5818 Patentlaan 2 NL-2280 HV Rijswijk - Pays Bas Tel. +31 70 340 - 2040 Tx: 31 651 epo nl Fax: +31 70 340 - 3016	Bevollmächtigter Bediensteter Sierra Gonzalez, M Tel. Nr. +31 70 340 3751





INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03362

I. Grundlage des Berichts

1. Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (*Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.*):

Beschreibung, Seiten:

1-16 ursprüngliche Fassung

Patentansprüche, Nr.:

1-15 ursprüngliche Fassung

2. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:

- Beschreibung, Seiten:
- Ansprüche, Nr.:
- Zeichnungen, Blatt:

3. Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)):

4. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:

III. Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit

Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf erfinderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:

- die gesamte internationale Anmeldung.
- Ansprüche Nr. 14 15 für gewerbliche Anwendbarkeit.

Begründung:

- Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 14 15 beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht (*genaue Angaben*):

siehe Beiblatt

**INTERNATIONALER VORLÄUFIGER
PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03362

- Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (*machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben*) oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (*genaue Angaben*):

- Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte.

- Für die obengenannten Ansprüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erforderlichen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)	Ja: Ansprüche 2-5 8 9 15 Nein: Ansprüche 1 6 7 10-14
Erforderliche Tätigkeit (ET)	Ja: Ansprüche Nein: Ansprüche 1-15
Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)	Ja: Ansprüche 1-13 Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen

siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist:

siehe Beiblatt



Punkt III

Die Ansprüche 14 und 15. beziehen sich auf einen Gegenstand, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt. Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieser Ansprüche kein Gutachten erstellt (Artikel 34 4) (a) (i) PCT).

Punkt V.

2.1 STAND DER TECHNIK (Regel 64.1 - 64.3 PCT)

D1: EP394920

D2: Drug and Cosmetic Industry, Mai 1996, Seite 101

2.2 NEUHEIT (Artikel 33(2) PCT)

2.2.1 D1 beschreibt Zubereitungen zur Pflege des Haares, die eine Kombination aus Biotin und einem Glykoprotein enthalten (vgl. Beispiel 1). Zufolge ist der Gegenstand des Anspruchs 1 nicht neu.

2.2.2 Die technischen Merkmale der Ansprüche 6, 7 und 10-14 sind auch in D1 beschrieben. (vgl. Ansprüche 1-5 und 10). Deshalb sind die Gegenstände der Ansprüche 6,7,10-14 ebenfalls nicht neu.

2.3 ERFINDERISCHE TÄTIGKEIT (Artikel 33(3) PCT)

2.3.1 Dokument D1, das als nächstliegender Stand der Technik angesehen wird, offenbart eine Zubereitung die Biotin und einen Glykoprotein enthält (vgl. Beispiel 1). Der Gegenstand des Anspruchs 2 unterscheidet sich von D1 dadurch da es sich um einem pflanzliches Glykoprotein handelt.



2.3.2 D2 beschreibt ein Glykoprotein der Sojabohne, das die Proteinproduktion in der Haut steigert. Die Erfindung besteht lediglich darin, daß unter einer Reihe gleichartiger Alternativen eine Auswahl getroffen wird. Bei dieser Sachlage kann der Gegenstand der Ansprüche 2-5 und 15 nicht als erfinderisch betrachtet werden.

2.3.3 Der abhängige Anspruch 8 scheint keine zusätzlichen Merkmale zu enthalten, die in Kombination mit den Merkmalen des Anspruchs 1, zu einem auf erfinderischer Tätigkeit beruhenden Gegenstand führen könnten, da die Verwendung eines Penetrationshilfmittels ein einer Zubereitung zur Behandlung der menslichen Haut fachüblich ist.

2.3.4 Das Merkmal des abhängigen Anspruch 9 ist schon aus D1 bekannt (vgl. Seite 3, Zeile 16). Für den Fachmann wäre es daher möglich, das aus dem Dokument D1 bekannte Merkmal ohne weiteres und auf diese Weise ohne erfinderisches Zutun zu übernehmen und so zu dem Anspruch 9 zu gelangen.

2.3.5 Die vorliegende Anmeldung erfüllt das in Artikel 33(3) PCT genannte Kriterium nicht, weil der Gegenstand der Ansprüche 2-5, 8-9 und 15 nicht auf einer erfinderischen Tätigkeit beruht (Regel 65.1, 65.2 PCT).

2.3.6 Für die Beurteilung der Frage, ob die Gegenstände der vorliegenden Ansprüche 14 und 15 gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.



**INTERNATIONALER VORLÄUFIGER
PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03362

Punkt VII.

- 1 Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) II) PCT werden in der Beschreibung weder der in dem Dokumenten D1 und D2 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch diese Dokumente angegeben.



QL
PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICH NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6 : A61K 7/06, 7/48		A3	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/60989 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 2. Dezember 1999 (02.12.99)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP99/03362 (22) Internationales Anmeldedatum: 15. Mai 1999 (15.05.99)		(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, CZ, HU, JP, KR, MX, NZ, PL, RU, SI, SK, TR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).	
(30) Prioritätsdaten: 198 23 552.6 27. Mai 1998 (27.05.98) DE		Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i>	
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE).		(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 2. März 2000 (02.03.00)	
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOLLENBERG, Detlef [DE/DE]; Fliederweg 31, D-40699 Erkrath (DE). BERNECKER, Ullrich [DE/DE]; Maubacher Strasse 54, D-52393 Hürtgenwald (DE).			
(54) Title: PREPARATION FOR TREATING HUMAN SKIN AND HUMAN HAIR COMPRISING A SPECIAL ACTIVE INGREDIENT COMBINATION, AND THE USE OF THIS ACTIVE INGREDIENT COMBINATION			
(54) Bezeichnung: ZUBEREITUNG ZUR BEHANDLUNG DER MENSCHLICHEN HAUT UND DER MENSCHLICHEN HAARE MIT EINER SPEZIELLEN WIRKSTOFFKOMBINATION SOWIE VERWENDUNG DIESER WIRKSTOFFKOMBINATION			
(57) Abstract <p>The invention relates to preparations which contain an active ingredient combination made up of biotin and of at least one glycoprotein. Said preparations increase cell vitality. By applying corresponding agents on skin or hair, corresponding increases in vitality are obtained which, for example, lead to an improved elasticity of the skin.</p>			
(57) Zusammenfassung <p>Zubereitungen, die eine Wirkstoffkombination aus Biotin und mindestens einem Glykoprotein enthalten, steigern die Zell-Vitalität. Durch Applikation entsprechender Mittel auf Haut oder Haare wurden entsprechende Vitalitätssteigerungen erzielt, die z.B. zu einer verbesserten Hautelastizität führen.</p>			

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauritanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 99/03362

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 A61K7/06 A61K7/48

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 394 920 A (REVLON) 31 October 1990 (1990-10-31) the whole document ----	1,6,7, 9-15 1-15
Y	"Henkel Declares War on Premature Aging Induced by UV Radiation" DRUG AND COSMETIC INDUSTRY, 1996, page 101 XP000852639 left-hand column, paragraph 3 -----	1-15

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

Date of mailing of the international search report

25 November 1999

12/01/2000

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Sierra Gonzalez, M

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Application No

PCT/EP 99/03362

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP 0394920	A	31-10-1990	US 5069898 A	03-12-1991
			AU 626661 B	06-08-1992
			AU 5376990 A	25-10-1990
			CA 2014978 A	24-10-1990
			JP 3014510 A	23-01-1991
			MX 172076 B	01-12-1993
			NZ 233410 A	25-09-1991

A. Klassifizierung des Anmeldungsgegenstandes
IPK 6 A61K7/06 A61K7/48

Nach der internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 6 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 394 920 A (REVLON) 31. Oktober 1990 (1990-10-31)	1, 6, 7, 9-15
Y	das ganze Dokument ----	1-15
Y	"Henkel Declares War on Premature Aging Induced by UV Radiation" DRUG AND COSMETIC INDUSTRY, 1996, Seite 101 XP000852639 linke Spalte, Absatz 3 -----	1-15

 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahelegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

25. November 1999

12/01/2000

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Sierra Gonzalez, M

INTERNATIONALER

CHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

les Aktenzeichen

PCT/EP 99/03362

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 0394920	A	31-10-1990	US 5069898 A	03-12-1991
			AU 626661 B	06-08-1992
			AU 5376990 A	25-10-1990
			CA 2014978 A	24-10-1990
			JP 3014510 A	23-01-1991
			MX 172076 B	01-12-1993
			NZ 233410 A	25-09-1991

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICH NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : A61K 7/00		A2	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/60989 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 2. Dezember 1999 (02.12.99)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP99/03362		(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, CZ, HU, JP, KR, MX, NZ, PL, RU, SI, SK, TR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).	
(22) Internationales Anmeldedatum: 15. Mai 1999 (15.05.99)		Veröffentlicht <i>Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.</i>	
(30) Prioritätsdaten: 198 23 552.6 27. Mai 1998 (27.05.98) DE			
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE).			
(72) Erfinder; und			
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOLLENBERG, Detlef [DE/DE]; Fliederweg 31, D-40699 Erkrath (DE). BERNECKER, Ullrich [DE/DE]; Maubacher Strasse 54, D-52393 Hürtgenwald (DE).			

(54) Title: PREPARATION FOR TREATING HUMAN SKIN AND HUMAN HAIR COMPRISING A SPECIAL ACTIVE INGREDIENT COMBINATION, AND THE USE OF THIS ACTIVE INGREDIENT COMBINATION

(54) Bezeichnung: ZUBEREITUNG ZUR BEHANDLUNG DER MENSCHLICHEN HAUT UND DER MENSCHLICHEN HAARE MIT EINER SPEZIELLEN WIRKSTOFFKOMBINATION SOWIE VERWENDUNG DIESER WIRKSTOFFKOMBINATION

(57) Abstract

The invention relates to preparations which contain an active ingredient combination made up of biotin and of at least one glycoprotein. Said preparations increase cell vitality. By applying corresponding agents on skin or hair, corresponding increases in vitality are obtained which, for example, lead to an improved elasticity of the skin.

(57) Zusammenfassung

Zubereitungen, die eine Wirkstoffkombination aus Biotin und mindestens einem Glykoprotein enthalten, steigern die Zell-Vitalität. Durch Applikation entsprechender Mittel auf Haut oder Haare wurden entsprechende Vitalitätssteigerungen erzielt, die z.B. zu einer verbesserten Hautelastizität führen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Maurenien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland						

**„Zubereitung zur Behandlung der menschlichen Haut und der menschlichen Haare
mit einer speziellen Wirkstoffkombination sowie Verwendung dieser
Wirkstoffkombination“**

Die Erfindung betrifft Zubereitungen mit einer speziellen Wirkstoffkombination aus Biotin sowie mindestens einem Glykoprotein zur Behandlung der menschlichen Haut und der menschlichen Haare sowie die Verwendung dieser Wirkstoffkombination.

Menschliche Haut und menschliches Haar werden in vielfältiger Weise mit kosmetischen Zubereitungen behandelt. Dazu gehören seit alters her insbesondere die Reinigung und die Pflege von Haut und Haaren. In jüngerer Zeit finden aber solche Produkte ein immer größeres Interesse, die neben der üblichen Reinigung oder Pflege die Konservierung oder Wiederherstellung eines Zustandes bewirken sollen, der einem bestimmten Schönheitsideal entspricht. Dazu zählen neben der Abdeckung von grauen Haaren insbesondere der Erhalt oder Wiederaufbau vitalen Haares und eines vollen Haarschopfes sowie ein Entgegenwirken der Faltenbildung der Haut. Es besteht somit ein steigender Bedarf an neuen Wirkstoffen bzw. Wirkstoffkombinationen mit entsprechenden positiven Auswirkungen auf Haut und Haare. Diese Wirkstoffe und Wirkstoffkombinationen können in Form spezieller Formulierungen appliziert werden. Vorteilhafterweise sollten sie aber auch in übliche Haut- und Haarbehandlungsmittel eingearbeitet werden können und dann bei deren Anwendung die gewünschte Zusatzwirkung entfalten.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß eine Wirkstoffkombination, bestehend aus Biotin und mindestens einem Glykoprotein, bei topischer Applikation die Proteinproduktion in menschlichen Zellen steigert. Als Folge einer entsprechenden Applikation wird nicht nur den oben genannten ungewünschten Entwicklungen entgegengewirkt, sondern es tritt auch, einhergehend mit der Steigerung der Vitalität der

Zellen, eine signifikante Steigerung der Vitalität von Haut und Haaren auf, die sich beispielsweise in einer verbesserten Hautelastizität zeigt.

Ein erster Gegenstand der Erfindung sind daher Zubereitungen zur Behandlung der menschlichen Haut und der menschlichen Haare, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Wirkstoffkombination, bestehend aus Biotin und mindestens einem Glykoprotein, enthalten.

Sowohl Biotin (s. z. B. Fey, Otto, Wörterbuch der Kosmetik, 4. Auflage, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH Stuttgart, 1997, Seite 39) als auch Glykoproteine (s. z. B. Produktspezifikation 12/94 zu „Phytodermin“ von der Firma Chemisches Laboratorium Dr. Kurt Richter GmbH, Berlin) sind als Wirkstoffe für Kosmetika bekannt. Diese Druckschriften geben jedoch keinen Hinweis auf die erfindungsgemäße Kombination oder deren Einfluß auf die Proteinproduktion in menschlichen Zellen und die dadurch bewirkten positiven Effekte auf menschliche Haut und Haare.

Die erste Komponente der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination ist Biotin. Unter Biotin versteht man (3aS,4S, 6aR)-2-Oxohexahydrothienol[3,4-*d*]-imidazol-4-valeriansäure. Die Verbindung wird auch als Vitamin H bzw. Vitamin B₇ bezeichnet.

Weiterhin enthält die erfindungsgemäße Wirkstoffkombination mindestens ein Glykoprotein. Als Glykoproteine werden Verbindungen bezeichnet, die im selben Molekül Kohlenhydrate und Protein enthalten.

Erfindungsgemäß bevorzugt sind Glykoproteine pflanzlicher Herkunft, wobei das Glykoprotein insbesondere aus einer primären Pflanzenzellwand stammt.

Als erfindungsgemäß besonders geeignet haben sich die Glykoproteine aus Sojabohnen, Reis, Hafer, Weizen, Kartoffeln, Pfirsichen, Mandeln, Pilzen und Erbsen erwiesen. Glykoproteine aus Sojabohnen sind erfindungsgemäß besonders bevorzugt. Aus der primären Zellwand von Sojabohnen können insbesondere hydroxyprolinreiche Glykoproteine oder Extensine, Arabinogalactan-Proteine sowie prolinreiche Proteine

gewonnen werden. Etwa 20-30 Gew.-% der Trockenmasse der primären Zellwand der Sojabohnen bestehen aus diesen drei Komponenten.

Als Kohlenhydratanteil enthalten die erfindungsgemäß verwendeten Glykoproteine bevorzugt Arabinose, Galactose, Mannose, Glucose und Fucose. Arabinose und Galactose sind bevorzugte Kohlenhydrate.

Ein erfindungsgemäß besonders geeignetes Glykoprotein ist das unter der Bezeichnung Phytodermin® im Handel erhältliche Produkt.

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen enthalten Biotin bevorzugt in Mengen von 0,000001-0,5 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Zubereitung. Mengen von 0,000005-0,05 Gew.-%, insbesondere 0,00001-0,01 Gew.-%, sind besonders bevorzugt.

Die Glykoproteine sind in den erfindungsgemäßen Zubereitungen bevorzugt in Mengen von 0,0001-5 Gew.-%, insbesondere 0,001-1 Gew.-%, ebenfalls bezogen auf die gesamte Zubereitung, enthalten.

Die erfindungsgemäße Wirkstoffkombination kann prinzipiell in alle üblichen Haar- und Hautbehandlungsmittel eingearbeitet werden, soweit nicht bekannte Instabilitäten dies ausschließen. So ist das Biotin beispielsweise in Kombination mit starken Oxidationsmitteln instabil. Zubereitungen mit solchen Inkompatibilitäten sollen aber im Rahmen der vorliegenden Erfindung nicht prinzipiell ausgeschlossen werden. Vielmehr kann es erfindungsgemäß durchaus möglich sein, in diesem Fall eine der inkompatiblen Komponenten getrennt abzupacken und der Zubereitung erst unmittelbar vor der Anwendung zuzugeben.

Gemäß einer ersten bevorzugten Ausführungsform enthalten die erfindungsgemäßen Zubereitungen noch mindestens ein Penetrationshilfsmittel.

Erfindungsgemäß verwendbare Penetrationshilfsmittel sind beispielsweise Polyethylenglykole mit Molmassen von etwa 200 bis 45 000, insbesondere etwa 400,

Glykole, Harnstoff und Glucose sowie Glycerin, Propylenglykolmonoethylether, Carbonate, Hydrogencarbonate, Guanidine, sowie primäre, sekundäre und tertiäre Phosphate. Bevorzugte Penetrationshilfsmittel sind die Polyethylenglykole, Propylenglykole, Butylenglykole, Harnstoff und Glucose.

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen enthalten die Penetrationshilfsmittel bevorzugt in Mengen von 0,1-15 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Zubereitung. Für das Anwendungsgebiet Haut sind Mengen von 0,1-10 Gew.-%, für das Anwendungsgebiet Haar Mengen von 0,1-15 Gew.-% bevorzugt. Besonders bevorzugt sind in beiden Fällen Mengen von etwa 0,1-5 Gew.-%.

Gemäß einer zweiten Ausführungsform enthalten die erfindungsgemäßen Mittel ein Proteinhydrolysat. Darunter werden im Rahmen der Anmeldung sowohl die Proteinhydrolysate selbst als auch deren Kondensationsprodukte mit Fettsäuren sowie quaternisierte Proteinhydrolysate verstanden. Bevorzugte Proteinhydrolysate sind Elastin-, Kollagen-, Keratin-, Milcheiweiß-, Sojaprotein-, Mandelprotein-, Erbsenprotein, Reisprotein- und Weizenproteinhydrolysate. Pflanzliche Proteinhydrolysate sind besonders bevorzugt. Weiterhin sind solche Proteinhydrolysate, die einen hohen Anteil an den Aminosäuren Hydroxyprolin und Prolin aufweisen, erfindungsgemäß besonders geeignet. Die Proteinhydrolysate sind in den erfindungsgemäßen Mitteln bevorzugt in Mengen von 0,05 – 5 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel, enthalten.

Gemäß einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthalten die erfindungsgemäßen Zubereitungen eine weitere Vitaminkomponente, ausgewählt aus Panthenol, Tocopherol und Vitamin A sowie deren Vorstufen und Derivate.

Erfindungsgemäß einsetzbare Derivate des Panthenols sind insbesondere die Ester und Ether des Panthenols sowie kationisch derivatisierte Panthenole. Einzelne Vertreter sind beispielsweise das Panthenoltriacetat, der Panthenolmonoethylether und dessen Monoacetat sowie die der WO 92/13829 offenbarten kationischen Panthenolderivate. Panthenol selbst ist innerhalb dieser Gruppe bevorzugt. Panthenol und seine Derivate sind in den erfindungsgemäßen Mitteln bevorzugt in Mengen von 0,05 – 10 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel, enthalten. Mengen von 0,1 – 5 Gew.-% sind besonders bevorzugt.

Tocopherol und seine Derivate, worunter insbesondere die Ester wie das Acetat, das Nicotinat, das Phosphat und das Succinat fallen, Derivate sind in den erfindungsgemäßen Zubereitungen bevorzugt in Mengen von 0,05-1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Zubereitung, enthalten.

Als Vitamin A-Komponente kommen erfindungsgemäß beispielsweise Vitamin A-Säure und deren Ester, Vitamin A-Aldehyd und Vitamin A-Alkohol dessen Ester wie das Palmitat und das Acetat in Betracht. Die erfindungsgemäßen Zubereitungen enthalten die Vitamin A-Komponente bevorzugt in Mengen von 0,05-1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Zubereitung.

Gemäß einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthalten die erfindungsgemäßen Zubereitungen einen Pflanzenextrakt.

Üblicherweise werden diese Extrakte durch Extraktion der gesamten Pflanze hergestellt. Es kann aber in einzelnen Fällen auch bevorzugt sein, die Extrakte ausschließlich aus Blüten und/oder Blättern der Pflanze herzustellen.

Hinsichtlich der erfindungsgemäß verwendbaren Pflanzenextrakte wird insbesondere auf die Extrakte hingewiesen, die in der auf Seite 44 der 3. Auflage des Leitfadens zur Inhaltsstoffdeklaration kosmetischer Mittel, herausgegeben vom Industrieverband Körperpflege- und Waschmittel e.V. (IKW), Frankfurt, beginnenden Tabelle aufgeführt sind.

Erfindungsgemäß sind vor allem die Extrakte aus Eichenrinden, Brennessel, Hamamelis, Hopfen, Kamille, Klettenwurzel, Schachtelhalm, Weißdorn, Lindenblüten, Mandel, Aloe Vera, Fichtennadel, Roßkastanie, Sandelholz, Wacholder, Kokosnuss, Mango, Aprikose, Limone, Weizen, Kiwi, Melone, Orange, Grapefruit, Salbei, Rosmarin, Birke, Malve, Wiesenschaumkraut, Quendel, Schafgarbe, Thymian, Melisse, Hauhechel, Huflattich, Eibisch, Meristem, Ginseng, Ingwerwurzel und Grünem Tee verwendbar.

Bevorzugt sind die Extrakte aus Eichenrinden, Brennessel, Hamamelis, Hopfen, Kamille, Klettenwurzel, Schachtelhalm, Lindenblüten, Mandel, Aloe Vera, Kokosnuß, Mango, Aprikose, Limone, Weizen, Kiwi, Melone, Orange, Grapefruit, Salbei, Rosmarin, Birke, Wiesenschaumkraut, Quendel, Schafgarbe, Hauhechel, Meristem, Ginseng, Ingwerwurzel und Grünem Tee.

Ganz besonders für die erfindungsgemäße Verwendung geeignet sind die Extrakte aus Mandel, Aloe Vera, Kokosnuß, Mango, Aprikose, Limone, Weizen, Kiwi, Melone und Grünem Tee.

Als Extraktionsmittel zur Herstellung der genannten Pflanzenextrakte können Wasser, Alkohole, Wasser-Alkohol-Mischungen sowie CO₂ verwendet werden. Unter den Alkoholen sind dabei niedere Alkohole wie Ethanol und Isopropanol, insbesondere aber mehrwertige Alkohole wie Ethylenglykol und Propylenglykol, sowohl als alleiniges Extraktionsmittel als auch in Mischung mit Wasser, bevorzugt. Pflanzenextrakte auf Basis von Wasser/Propylenglykol im Verhältnis 1:10 bis 10:1 haben sich als besonders geeignet erwiesen.

Die Pflanzenextrakte können erfindungsgemäß sowohl in reiner als auch in verdünnter Form eingesetzt werden. Sofern sie in verdünnter Form eingesetzt werden, so enthalten sie üblicherweise ca. 2 - 80 Gew.-% Aktivsubstanz und als Lösungsmittel das bei ihrer Gewinnung eingesetzte Extraktionsmittel oder Extraktionsmittelgemisch.

Weiterhin kann es bevorzugt sein, in den erfindungsgemäßen Mitteln Mischungen aus mehreren, insbesondere aus zwei, verschiedenen Pflanzenextrakten einzusetzen.

Honigextrakte werden in analoger Weise zu den Pflanzenextrakten gewonnen und enthalten üblicherweise 1 - 10 Gew.-%, insbesondere 3 - 5 Gew.-%, Aktivsubstanz. Wasser/Propylenglykol-Mischungen können auch hier bevorzugte Extraktionsmittel sein.

Pflanzenextrakte werden in erfindungsgemäßen Mitteln bevorzugt in Mengen von 0,1 - 20 Gew.-%, insbesondere in Mengen von 0,2 - 8 Gew.-% eingesetzt. Mengen von 0,5 - 5 Gew.-% können ganz besonders bevorzugt sein. Diese Mengenangaben sind zum einen

bezogen auf das gesamte erfundungsgemäße Mittel, zum anderen auf den Pflanzenextrakt in der Form, in der dieser dem Mittel zugegeben wird. Dabei kann es sich, wie bereits oben ausgeführt, sowohl um einen reinen Pflanzenextrakt als auch um eine Lösung mit üblicherweise 2-80 Gew.-% Aktivsubstanz handeln.

Bezüglich der Mengenangaben und der Konfektionierungsform der Honigextrakte gilt das für Pflanzenextrakte gesagte, wobei Extrakte mit 0,01-10 Gew.-%, insbesondere 3-5 Gew.-%, Aktivsubstanz bevorzugt sein können.

Weiterhin enthalten die erfundungsgemäßen Zubereitungen bevorzugt noch einen Filmbildner. Als Filmbildner kommen vor allem ionische und insbesondere nichtionogene Polymere in Betracht.

Bevorzugte nichtionische Polymere sind Polyvinylpyrrolidon und Vinylpyrrolidon/Vinylacetat-Copolymere (beispielsweise die Produkte Luviskol® K 30, K90, VA 64 und VA 37) und Polysiloxane (wie beispielsweise die Handelsprodukte Dow Corning 345, 190, 193, 200, 245, 246, 1401 und 1403).

Erfundungsgemäß bevorzugte kationische Polymere sind quaternisierte Celluloseether wie beispielsweise das Handelsprodukt Polymer JR® 400, Polysiloxane mit quaternären Gruppen wie Dow Corning DC® 929, Dimethyldiallylammoniumchlorid-Polymere wie Merquat® 100, Acrylamid-Dimethyldiallylammoniumchlorid-Copolymere wie Merquat® 550, mit Diethylsulfat quaternierte Dimethylaminoethylmethacrylat-Vinylpyrrolidon-Copolymere wie Gafquat® 734 und 755, Vinylpyrrolidon-Imidazoliniummethochlorid-Copolymere wie die Handelsprodukte der Luviquat®-Serie sowie quaternierter Polyvinylalkohol.

Geeignete zwitterionische und amphotere Polymere sind beispielsweise Acrylamido-propyl-trimethylammoniumchlorid/Acrylat-Copolymere, Octylacrylamid/Methylmethacrylat/tert. Butylaminoethylmethacrylat/2-Hydroxypropylmethacrylat-Copolymere wie das Handelsprodukt Amphomer® sowie Dimethyldiallylammoniumchlorid-Acrysäure-Copolymere wie das Handelsprodukt Merquat® 280.

Erfnungsgemäß bevorzugte anionische Polymere sind Polyacrylsäuren und vernetzte Polyacrylsäuren wie beispielsweise die Handelsprodukte der Carbopol®-Serie, insbesondere Carbopol® ETD 2020, Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymere und -Terpolymere wie die Produkte der Luviset®-Serie, Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, Vinylacetat/Butylmaleat/Isobornylacrylat-Copolymere, Methylvinyl-ether/Maleinsäure-anhydrid-Copolymere wie die Produkte der Gantrez®-Serie und Acrylsäure/Ethylacrylat/N-tert.Butylacrylamid-Terpolymere.

Die erfungsgemäßen Zubereitungen können auf wäßriger, wäßrig-alkoholischer oder alkoholischer Basis formuliert sein. Als Alkohole kommen dabei insbesondere niedere Alkohole wie Ethanol und Isopropanol in Betracht. Wäßrig-alkoholische Grundlagen können dabei Wasser und Alkohol bevorzugt in einem Verhältnis von 1:5 bis 5:1 enthalten.

Die erfungsgemäße Wirkstoffkombination kann sowohl in Form einer separaten Formulierung oder als zusätzliche Komponente in anderen Mitteln auf das Haar aufgebracht werden.

Gemäß einer ersten Ausführungsform werden die erfungsgemäßen Zubereitungen als Haartonic, Haarspülung oder als Haarkur formuliert. Haartonics verbleiben üblicherweise bis zur nächsten Haarbehandlung, z.B. der täglichen Haarwäsche, auf dem Haar. Haarspülungen werden in der Regel so formuliert, daß ein Ausspülen der Wirkstoffe nach der gewünschten Einwirkzeit mit Wasser oder einem zumindest überwiegend wasserhaltigen Mittel vorgesehen ist. Die Kontaktzeit mit dem Haar ist in der Regel kurz. Haarkuren enthalten die Wirkstoffkombination in einer höheren Konzentration als Haarspülungen und sind zur intensiven Behandlung des Haares und gegebenenfalls der Kopfhaut vorgesehen. Die Einwirkzeit kann kurz sein, beispielsweise in der Größenordnung der Einwirkzeit von Haarspülungen, sie kann jedoch auch je nach Grad der Schädigung des Haares bis zu 20 Minuten betragen. Auch die erfungsgemäßen Haarkuren können nach Ablauf dieser Einwirkzeit mit Wasser oder einem zumindest überwiegend wasserhaltigen Mittel ausgespült werden; sie können jedoch auch auf dem

Haar belassen werden. Diese Mittel können in einer bevorzugten Variante als Schaumaerosole formuliert werden. Dazu können die Mittel Treibgase enthalten. Bevorzugt ist in dieser Variante jedoch die Formulierung als Pumpspray mit Luft als Treibmittel.

Gemäß weiteren Ausführungsformen kann es sich bei den erfindungsgemäßen Mitteln beispielsweise um reinigende Mittel wie Shampoos, festigende Mittel wie Haarfestiger, Haarsprays und Fönwellen, dauerhafte Verformungsmittel wie Dauerwell- und -fixiermittel, farbverändernde Mittel wie Blondiermittel, Oxidationsfärbemittel und Tönungsmittel auf Basis direktziehender Farbstoffe, Haarwässer und Haarspitzenfluids handeln.

Zur Behandlung der Haut können die erfindungsgemäßen Zubereitungen beispielsweise als Hautpflegemittel und Hautreinigungsmittel konfektioniert werden. Insbesondere bei Hautbehandlungsmitteln sind solche Zubereitungen erfindungsgemäß bevorzugt, die nach der Applikation auf dem Körper, hier der Haut, verbleiben.

Entsprechend können die Zubereitungen als Lösungen, Öl-in-Wasser-Emulsionen, Wasser-in-Öl-Emulsionen, Nanoemulsionen, Mikroemulsionen, insbesondere solche vom PIT-Typ, Gele, Cremes, Aerosole oder Lotionen formuliert werden. Die Zubereitungen können auch in verkapselter Form, beispielsweise in Gelatine oder Polyvinylalkohol, sowie in Form von Liposomen, z.B. mit Lecithin, konfektioniert werden. Sofern diese Zubereitungen Komponenten enthalten, die zusammen mit einem oder mehreren Bestandteil(en) der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination nicht lagerstabil formuliert werden können, ist es, wie bereits oben ausgeführt, möglich, diese erfindungsgemäße Wirkstoffkomponente oder Wirkstoffkombination in Form einer separaten Formulierung zu konfektionieren und der Zubereitung erst unmittelbar vor der Anwendung zuzumischen.

Entsprechend der Art des gewählten Mittels können die erfindungsgemäßen Zubereitungen die in diesen Mitteln üblichen, weiteren Bestandteile enthalten.

Weitere übliche Bestandteile der erfindungsgemäßen Zubereitungen können somit sein:

- anionische Tenside wie insbesondere Alkylsulfate, Alkylpolyglykolethersulfate und Ethercarbonsäuren mit 10 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe und bis zu 12 Glykolethergruppen im Molekül, sowie Sulfobernsteinsäuremono- und -dialkylester mit 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe und Sulfobernsteinsäuremono-alkylpolyoxyethylester mit 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe und 1 bis 6 Oxyethylgruppen.
- nichtionogene Tenside wie insbesondere Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen, an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe sowie an entsprechende Fettsäureamide und Fettamine, C₁₂-C₂₂-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin, C₈-C₂₂-Alkylmono- und -oligoglycoside und deren ethoxylierte Analoga, Fettsäure-N-alkylglucamide, Anlagerungsprodukte von 5 bis 60 Mol Ethylenoxid an Rizinusöl und gehärtetes Rizinusöl, Polyolfettsäureester, Zuckerester, Sorbitanester und Polysorbate. Sofern die nichtionischen Tenside Polyglycoletherketten enthalten, können sie eine konventionelle oder eingeengte Homologenverteilung aufweisen.
- zwitterionische Tenside, insbesondere die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylammonium-glycinate, beispielsweise das Kokosalkyl-dimethylammonium-glycinat, N-Acyl-aminopropyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyl-dimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxymethyl-3-hydroxyethyl-imidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylamoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat.
- ampholytische Tenside wie N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylamino-buttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe,
- kationische Tenside vom Typ der quartären Ammoniumverbindungen, bevorzugt Ammoniumhalogenide, insbesondere Chloride und Bromide, wie Alkyltrimethylammoniumchloride, Dialkyldimethylammoniumchloride und Trialkylmethyldimethylammoniumchloride, z. B. Cetyltrimethylammoniumchlorid, Stearyltri-

methylammoniumchlorid, Distearidimethylammoniumchlorid, Lauryldimethylammoniumchlorid, Lauryldimethylbenzylammoniumchlorid und Tricetylmethylammoniumchlorid, Behenyltrimethylammoniummethosulfat sowie die unter den INCI-Bezeichnungen Quaternium-27 und Quaternium-83 bekannten Imidazolium-Verbindungen, vom Typ der Esterquats, beispielsweise auf Basis von Triethanolamin, Diethanolalkylaminen oder 1,2-Dihydroxypropyldialkylaminen einerseits und Fettsäuren wie Capronsäure, Caprylsäure, Caprinsäure, Laurinsäure, Myristinsäure, Palmitinsäure, Isostearinsäure, Stearinsäure, Ölsäure, Elaidinsäure, Arachinsäure, Behensäure und Erucasäure oder deren technische Mischungen, wie sie beispielweise bei der Druckspaltung natürlicher Fette und Öle anfallen, wie beispielsweise die unter den Warenzeichen Dehyquart® und Armocare® erhältlichen Produkte sowie vom Typ der Alkylamidoamine wie das unter der Bezeichnung Tegoamid® S 18 im Handel erhältliche Stearamidopropyldimethylamin,

- symmetrische und unsymmetrische, lineare und verzweigte Dialkylether mit insgesamt zwischen 12 bis 36 C-Atomen, insbesondere 12 bis 24 C-Atomen, sie beispielsweise Di-n-octylether, Di-n-decylether, Di-n-nonylether, Di-n-undecylether und Di-n-dodecylether, n-Hexyl-n-octylether, n-Octyl-n-decylether, n-Decyl-n-undecylether, n-Undecyl-n-dodecylether und n-Hexyl-n-Undecylether sowie Di-tert-butylether, Di-iso-pentylether, Di-3-ethyldecylether, tert.-Butyl-n-octylether, iso-Pentyl-n-octylether und 2-Methyl-pentyl-n-octylether,
- Entschäumer wie Silikone,
- Verdickungsmittel wie Agar-Agar, Guar-Gum, Alginate, Xanthan-Gum, Gelatine, Pektine, Hydroxyethylcellulose sowie Polyacrylamide und deren Copolymere,
- Strukturanten wie Maleinsäure,
- Mono-, Di- und Oligosaccharide, wie beispielsweise Glucose, Galactose, Fructose, Fruchtzucker und Lactose,
- Ceramide,
- pflanzliche Öle wie Jojobaöl, Sonnenblumenöl, Orangenöl, Mandelöl, Weizenkeimöl und Pfirsichkernöl sowie Paraffinöle,
- gesättigte und ungesättigte, lineare und verzweigte Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen sowie deren Mischungen, die durch Reduktion natürlich vorkommender

Triglyceride wie Rindertalg, Palmöl, Erdnußöl, Rüböl, Baumwollsaatöl, Sojaöl, Sonnenblumenöl und Leinöl entstehen,

- Monoester der Fettsäuren mit Alkoholen mit 6 bis 24 C-Atomen.
- haarkonditionierende Verbindungen vom Typ der Phospholipide, beispielsweise Sojalecithin, Ei-Lecithin und Kephaline,
- Parfümöle, Dimethylisosorbid und Cyclodextrine,
- Lösungsvermittler, wie Ethanol, Isopropanol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Glycerin und Diethylenglykol,
- Farbstoffe zum Anfärben des Mittels,
- Antischuppenwirkstoffe wie Piroctone Olamine, Zink Omadine und Climbazol,
- weitere Substanzen zur Einstellung des pH-Wertes
- Wirkstoffe wie Allantoin, Pyrrolidoncarbonsäuren und Bisabolol,
- Lichtschutzmittel,
- Konsistenzgeber wie Zuckerester, Polyolester oder Polyolalkylether,
- Fette und Wachse, wie Walrat, Bienenwachs, Montanwachs und Paraffine,
- Fettsäurealkanolamide,
- Trübungsmittel wie Latex, Styrol/PVP- und Styrol/Acrylamid-Copolymere,
- Perlglanzmittel wie Ethylenglykolmono- und -distearat sowie PEG-3-distearat,
- Komplexbildner wie EDTA, NTA, β -Alanindiessigsäure und Phosphonsäuren,
- direktziehende Farbstoffe
- sogenannte Kuppler- und Entwicklerkomponenten als Oxidationsfarbstoffvorprodukte,
- Reduktionsmittel wie z.B. Thioglykolsäure und deren Derivate, Thiomilchsäure, Cysteamin, Thioäpfelsäure und α -Mercaptoethansulfonsäure,
- Oxidationsmittel wie Wasserstoffperoxid, Kaliumbromat und Natriumbromat,
- Treibmittel wie Propan-Butan-Gemische, N_2O , Dimethylether, CO_2 , N_2 und Luft sowie
- Antioxidantien.

Bezüglich weiterer Verbindungen wird auf die dem Fachmann bekannten Handbücher, z.B. K. Schrader, Grundlagen und Rezepturen der Kosmetika, 2. Auflage, Hüthig Buch Verlag, Heidelberg, 1989, verwiesen.

Der pH-Wert der erfindungsgemäßen Zubereitungen kann prinzipiell zwischen 4,5 und 7 liegen, wobei der Fachmann ihm bekannte Instabilitäten, beispielsweise des Grundkörpers Panthenol im alkalischen Milieu, berücksichtigen wird. Der pH-Wert der erfindungsgemäßen Mittel liegt bevorzugt zwischen 6 und 6,5. Zur Einstellung dieses pH-Wertes kann praktisch jede für kosmetische Zwecke verwendbare Säure verwendet werden. Üblicherweise werden Genußsäuren verwendet. Unter Genußsäuren werden solche Säuren verstanden, die im Rahmen der üblichen Nahrungsaufnahme aufgenommen werden und positive Auswirkungen auf den menschlichen Organismus haben. Genußsäuren sind beispielsweise Essigsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Äpfelsäure, Ascorbinsäure und Gluconsäure. Im Rahmen der Erfindung ist die Verwendung von Milchsäure und Zitronensäure besonders bevorzugt.

Weitere Gegenstände der Erfindung sind die Verwendung einer Wirkstoffkombination, bestehend aus Biotin und mindestens einem Glykoprotein, zur Behandlung von menschlicher Haut und menschlichen Haaren sowie die Verwendung dieser Wirkstoffkombination zur Erhöhung der Proteinproduktion in menschlichen Zellen.

Beispiele

1. Bestimmung der Proteinproduktion in menschlichen Zellen

Normale humane Keratinozyten wurden nach Angaben des Lieferanten (PROMO CELL) in 24-Well-Schalen in Kultur genommen (5 % CO₂, 37 °C, gesättigte Wasserdampf-Atmosphäre) und in Subkonfluenz mit den im Medium gelösten Substanzen versetzt. Nach 24 Stunden wurde das Gesamtprotein nach Lowra bestimmt (n= 6 Wells). Das Gesamtprotein ist ein Maß für die erzeugte Biomasse, die als Kennzahl für die Vitalität der Zelle angesehen werden kann.

Die untersuchten Zusammensetzungen sowie die erhaltenen Werte für die Proteinbildung sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt. Die Mischung V1 stellt eine um den Faktor 10 verdünnte physiologische Kochsalz-Lösung dar. Alle Mengenangaben sind, soweit nicht anders vermerkt, Gewichts-Teile.

	V1	V2	V3	E1
Komponenten:				
• Natriumchlorid	0,09	0,09	0,09	0,09
• Biotin	-	0,00001	-	0,00001
• Phytodermine® ¹	-	-	0,5	0,5
• Wasser	<----- ad 100 ----->			
Gebildete Proteinmenge [%]	100	98	99	138

¹ Proteine aus der Sojabohne (Hydroxyprolin-reiche Glykoproteine als Extensine, Arabinogalactane als Proteoglykan-Äquivalenten und Prolin-reiche Glykoproteine aus der Pflanzenmatrix der Sojabohne in natürlicher Verteilung; INCI-Bezeichnung: Soybean (Glycine Soja) Protein) (CLR Chemisches Laboratorium Dr. Kurt Richter)

2. Ausführungsbeispiele

Alle Mengenangaben sind, soweit nicht anders vermerkt, Gewichtsteile.

2.1 Haartonic

Biotin	0,005
Phytodermin®	0,5
D-Panthenol	0,2
Gluadin® W 20 ²	0,1
Cremophor® RH 40 ³	0,3
Parfümöl	0,15
Ethanol	30,0
Wasser	ad 100

² Weizenproteinhydrolysat (20 % Aktivsubstanz in Wasser; INCI-Bezeichnung:
Aqua (and) Hydrolized Wheat Protein (and) Sodium Benzoate (and)
Phenoxyethanol (and) Methylparaben (and) Propylparaben) (HENKEL)

³ hydriertes Rizinusöl + 45 EO (INCI-Bezeichnung:PEG-40 Hydrogenated Castor Oil) (BASF)

2.2 Haartonic

Biotin	0,003
Phytodermin®	0,3
D-Panthenol	0,1
Honig-Extrakt HS 2660 G ⁴	0,2
Gluadin® W 40 ⁵	0,1
Carbopol® ETD 2020 ⁶	0,1
Cremophor® RH 40	0,3
Parfümöl	0,15
iso-Propanol	35,0
Wasser	ad 100

- ⁴ Honig-Extrakt (12-15 % Aktivsubstanz; INCI-Bezeichnung: Mel) (GRAU AROMATICS)
- ⁵ Weizenproteinhydrolysat (40 % Aktivsubstanz in Wasser; INCI-Bezeichnung: Aqua (and) Hydrolized Wheat Protein (and) Sodium Benzoate (and) Phenoxyethanol (and) Methylparaben (and) Propylparaben) (HENKEL)
- ⁶ Polyacrylsäure-Copolymer (INCI-Bezeichnung: Acrylates/C10-30 Alkyl Acrylate Crosspolymer) (GOODRICH)

Patentansprüche

1. Zubereitung zur Behandlung der menschlichen Haut und der menschlichen Haare, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Wirkstoffkombination, bestehend aus
 - Biotin und
 - mindestens einem Glykoproteinenthält.
2. Zubereitung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um ein pflanzliches Glykoprotein handelt.
3. Zubereitung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Glykoprotein aus einer primären Pflanzenzellwand stammt.
4. Zubereitung einem der Ansprüche 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Glykoprotein ausgewählt ist aus den Glykoproteinen von Sojabohne, Reis, Hafer, Weizen, Kartoffel, Pfirsich, Mandeln, Pilze und Erbsen.
5. Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Kohlenhydratanteil des Glykoproteins ausgewählt ist aus Galactose, Arabinose, Mannose, Glucose und Fucose.
6. Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Glykoprotein in einer Menge von 0,0001 – 5 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Zubereitung, enthalten ist.
7. Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Biotin in einer Menge von 0,000001 – 0,5 Gew.-% enthalten ist.
8. Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß sie weiterhin ein Penetrationshilfsmittel enthält.

9. Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie weiterhin ein Proteinhydrolysat enthält.
10. Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß sie weiterhin ein Vitamin, ausgewählt aus Panthenol, Tocopherol und Vitamin A sowie deren Vorstufen und Derivaten, enthält.
11. Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß sie weiterhin einen Pflanzen- oder Honigextrakt enthält.
12. Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß sie weiterhin einen Filmbildner enthält.
13. Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie nach der Applikation auf dem Haar oder der Haut verbleibt.
14. Verwendung einer Wirkstoffkombination, bestehend aus
 - Biotin und
 - mindestens einem Glykoproteinzur Behandlung von menschlicher Haut und menschlichen Haaren.
15. Verwendung einer Wirkstoffkombination, bestehend aus
 - Biotin und
 - mindestens einem Glykoproteinzur Erhöhung der Proteinproduktion in menschlichen Zellen.

M.H

**VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT
AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS**

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Annehmers oder Anwalts H 2867 PCT	WEITERES VORGEHEN siehe Mitteilung über die Übermittlung des Internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit zutreffend, nachstehender Punkt 5	
Internationales Aktenzeichen PCT/EP 99/ 03362	Internationales Anmelde datum (Tag/Monat/Jahr) 15/05/1999	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 27/05/1998
Annehmer HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN et al.		

Dieser Internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Annehmer gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt.

Dieser Internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt 2 Blätter.

Darüber hinaus liegt ihm jeweils eine Kopie der in diesem Bericht genannten Unterlagen zum Stand der Technik bei.

1. Grundlage des Berichts

a. Hinsichtlich der Sprache ist die Internationale Recherche auf der Grundlage der Internationalen Anmeldung in der Sprache durchgeführt worden, in der sie eingereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.

Die Internationale Recherche ist auf der Grundlage einer bei der Behörde eingereichten Übersetzung der Internationalen Anmeldung (Regel 23.1 b)) durchgeführt worden.

b. Hinsichtlich der in der Internationalen Anmeldung offenbarten Nukleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die Internationale Recherche auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das

in der Internationalen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.

zusammen mit der Internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.

bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.

bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.

Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der Internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.

Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfaßten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.

2. Bestimmte Ansprüche haben sich als nicht recherchierbar erwiesen (siehe Feld I).

3. Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung (siehe Feld II).

4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfindung

wird der vom Annehmer eingereichte Wortlaut genehmigt.

wurde der Wortlaut von der Behörde wie folgt festgesetzt:

5. Hinsichtlich der Zusammenfassung

wird der vom Annehmer eingereichte Wortlaut genehmigt.

wurde der Wortlaut nach Regel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der Annehmer kann der Behörde innerhalb eines Monats nach dem Datum der Absendung dieses Internationalen Recherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen.

6. Folgende Abbildung der Zeichnungen ist mit der Zusammenfassung zu veröffentlichen: Abb. Nr. _____

wie vom Annehmer vorgeschlagen

keine der Abb.

weil der Annehmer selbst keine Abbildung vorgeschlagen hat.

weil diese Abbildung die Erfindung besser kennzeichnet.

INTERNATIONALES RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/03362

A. Klassifizierung des Anmeldungsgegenstandes
IPK 6 A61K7/06 A61K7/48

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETERecherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 6 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 394 920 A (REVLON) 31. Oktober 1990 (1990-10-31) das ganze Dokument	1,6,7, 9-15 1-15
Y	"Henkel Declares War on Premature Aging Induced by UV Radiation" DRUG AND COSMETIC INDUSTRY, 1996, Seite 101 XP000852639 Linke Spalte, Absatz 3	1-15

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

• Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
---	--

Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche	Abschlußdatum des Internationalen Recherchenberichts
25. November 1999	12/01/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Bevollmächtigter Bediensteter Sierra Gonzalez, M

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 99/03362

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP 0394920	A 31-10-1990	US	5069898 A	03-12-1991
		AU	626661 B	06-08-1992
		AU	5376990 A	25-10-1990
		CA	2014978 A	24-10-1990
		JP	3014510 A	23-01-1991
		MX	172076 B	01-12-1993
		NZ	233410 A	25-09-1991

